PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C07H 19/207, 19/19, A61K 31/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/18520

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

29. Oktober 1992 (29.10.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/00712

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

31. März 1992 (31.03.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 11 730.1

10. April 1991 (10.04.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KNOLL AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Knollstrasse, D-6700 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLUGE, Michael [DE/ DE]; Am Huebaum 14, D-6701 Kallstadt (DE). SCHOTT, Herbert [DE/DE]; Hartmeyerstrasse 14, D-7400 Tuebingen (DE).
- (74) Anwalt: SCHWEISS, Werner; BASF Aktiengesellschaft, Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europāisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent). NL (europäisches Patent) SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NOVEL CYTARABINE DERIVATIVES, THEIR PRODUCTION AND USE

(54) Bezeichnung: NEUE CYTARABIN-DERIVATE, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

(57) Abstract

The description relates to novel cytarabine derivatives of formula (I) in which R¹, R² and R³ have the meanings given in the description and their production. The compounds are suitable for the treatment of diseases.

(57) Zusammenfassung

Es werden neue Cytarabin-Derivate der Formel (1), worin R¹, R² und R³ die in der Beschreibung angegebene Bedeutung besitzen, sowie deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen eignen sich zur Bekämpfung von Krankheiten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

BE Beigien BF Burkina haso BG Bulgarien BJ Benin BR Brasiben CA kanada CF Zentrale Afrikanisulic Republik CG Kongo CH Schweiz GR Grite GR Grit GR Grite GR Grite GR Grite GR Grite GR Grit GR Grit GR G	ench MR Mauritanien MW Malawi NL Niederlande NO Norwegen PL Polen RO Rumänien RU Russische Föderation SD Sudan SE Schweden Senegal SU Soviet Union TD Tschad TG Togo US Vereinigte Staaten von Amerika
--	--

WO 92/18520 PCT/EP92/00712

Neue Cytarabin-Derivate, ihre Herstellung und Verwendung

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Cytarabin-Derivate, deren Herstellung sowie deren Verwendung bei der Bekämpfung von Krank-heiten.

AraC (= Cytarabin = 4-Amino-1-β-D-arabinofuranosyl-2(lH)-pyrimi-dinon bzw. 1-β-D-Arabinofuranosylcytosin, Merck-Index ll. Auflage, Nr. 2790) ist ein in der Chemotherapie von Krebserkrankungen bewährtes Zytostatikum. Durch die im Körper anwesende Cytosindesaminase wird das AraC jedoch schnell desaminiert und damit unwirksam. Zur Erzielung einer therapeutischen Wirkung muß es daher in hohen Dosen appliziert werden, die für den Patienten mit unangenehmen Nebenwirkungen verbunden sind. Hinzukommt, daß Tumorzellen, denen eine Kinase-Aktivität fehlt, AraC nicht zum wirksamen 5'-Triphosphat phosphorylieren und somit gegen AraC resistent sind.

20

Vm die zu schnelle enzymatische Desamininierung zeitlich zu verzögern, wurde die Aminogruppe des Cytosinrestes bisher mit Acyl-Schutzgruppen maskiert (Int. J. Cancer 37, 149 (1986)). Die hierbei erhaltenen N4-AcylAraC-Derivate zeigten aber, auch wenn sie in Form von Liposomen appliziert wurden, im Vergleich zu underivatisiertem AraC keine verbesserte zytostatische Wirkung. Die N4-Acylamidbindung dieser AraC-Prodrugs konnte die enzymatische Desaminierung in vivo nur kurzfristig verzögern. Abgesehen davon ist N4-Acyl-AraC bei AraC-Resistenz unwirksam.

30

35

Der AraC-Resistenz von Tumorzellen versuchte man dadurch entgegenzuwirken, daß AraC oder AraC-5'-Monophosphat kovalent an
natürliche Phopholipide gekuppelt wurde (DE 83 00 2391). Von
diesen AraC-Prodrugs erhoffte man sich, daß sie von
AraC-resistenten Tumorzellen aufgenommen und im Zellinnern in das
aktive AraC-5'-Monophosphat enzymatisch gespalten würden. Prodrugs, in denen AraC oder AraC-5'-Monophosphat an natürliche
Esterphospholipide gekuppelt vorliegen und die in Form von Liposomen appliziert wurden, erfüllten nur teilweise die Erwartungen.

5

Nachteilig bei diesen Prodrugs ist, daß die zum Aufbau der Prodrugs verwendeten natürlichen Lipidbausteine zu schnell enzymatisch gespalten werden, so daß diese Phospholipid-AraC-Prodrugs zu schnell zu inaktiven Derivaten metabolisiert werden.

Es wurden nun neue Cytarabin-Derivate gefunden, die effektiver gegen eine enzymatische Desaminierung geschützt sind und die sich zur Therapie von AraC-resistenten Tumorzellen eignen.

10 Gegenstand der Erfindung sind Cytarabin-Derivate der Formel I

worin.

25

- ein Wasserstoffatom, einen C_{14} - C_{24} -Alkylrest, der gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein kann, einen aliphatischen C_{2} - C_{24} -Acylrest, der gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein kann, oder den Acylrest der Benzoesäure oder Anissäure und
- 20 R^2 , R^3 , die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, C_1 - C_{24} -Alkylreste, die gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein können, aliphatische C_{2-24} -Acylreste die gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein können,

bedeuten, wobei jedoch höchstens 2 der Reste R¹ bis R³ Wasserstoffatome sein können und R¹ \neq H ist, wenn R² und R³ Acylreste bedeuten.

Als Alkylreste kommen für \mathbb{R}^1 insbesondere Hexadecyl und Octadecyl in Betracht.

Ist R¹ ein Acylrest, so sind folgende Reste bevorzugt: Palmitoyl, Oleoyl, Behenoyl.

Für R^2 und R^3 sind unverzweigte Alkyl- und Acylreste mit 1 bis 20 C-Atomen bevorzugt.

- 10 Die neuen Cytarabin-Derivate der Formel I lassen sich herstellen, indem man
 - a) aus Verbindungen der Formel II

- worin R1, R2 und R3 die angegebene Bedeutung haben und R4 einen 2- oder 4-Chlorphenylrest darstellt, den chlorierten Phenylrest R4 abspaltet oder
 - b) eine Verbindung der Formel III

worin R^1 , R^2 und R^3 die angegebene Bedeutung haben, oxidiert.

Die Abspaltung des chlorierten Phenylrestes gemäß a) gelingt besonders gut, wenn man die Verbindungen II 5 bis 15 h in einem wäßrig-organischen Lösungsmittel bei Raumtemperatur mit Tetrabutylammoniumfluorid stehen läßt.

5

Die Oxidation der Verbindungen III gelingt besonders gut bei Raumtemperatur mit Jod in organisch wäßrigen Lösungsmitteln.

Die so erhaltenen Reaktionsprodukte können durch Chromatographie gereinigt werden.

Die als Ausgangsmaterial verwendeten Verbindungen der Formel II lassen sich durch Kondensation von Verbindungen der Formel IV

15 worin R^2 , R^3 und R^4 die angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der Formel V ($R^{1} \neq H$)

mit Hilfe von Kondensationsmitteln in an sich bekannter Weise herstellen.

Die Verbindungen der Formel III erhält man durch Umsetzen einer Verbindung der Formel VI

worin R2 und R3 die angegebene Bedeutung haben, mit einer Verbindung der Formel V (R1 \neq H) in Gegenwart eines Säurechlorids und anschließende Oxidation in bekannter Weise. Falls ein oder zwei der Reste R1, R2 und R3 Wasserstoff sein sollen, müssen in einer entsprechenden Acyl-Verbindung Acylreste gegen Wasserstoff ausgetauscht werden.

10

Die Verbindungen IV, V und VI sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen (Chem. Pharm. Bull. $\underline{26}$, 981 (1978), Nucleic Acid Res. Symposium Series No. 18, 189 (1987)).

- Weiter können durch die Anzahl, Länge, Art und Lage der jeweili-15 gen Substituenten in den erfindungsgemäßen AraC-Derivaten die amphiphilen Eigenschaften überraschenderweise in weiten Grenzen variiert werden. Die amphiphilen AraC-Derivate sind somit in wäßrigen Puffersystemen löslich und/oder in Form von Liposomen dispergierbar. Je nach der amphiphilen Eigenschaft des 20 AraC-Derivats ist die Liposomenbildung ohne und/oder mit weiteren Lipidkomponenten erreichbar. Zur Liposomenbildung können alle an sich bekannten Verfahren der Liposomendarstellung verwendet werden wie beispielsweise Ultraschall, Gelchromatographie, Detergenzdialyse. Die jeweils eingeführten lipophilen Reste 25 beeinflussen außerdem maßgeblich die Größe und Stabilität der Liposomen, die sich aus den jeweiligen amphiphilen AraC-Derivaten bilden.
- 30 Durch die gezielte Einführung von lipophilen Resten läßt sich aber nicht nur der amphiphile Charakter der erfindungsgemäßen AraC-Derivate gezielt steuern, sondern überraschenderweise auch die zytostatische Wirkung von AraC entscheidend optimieren.

Die neuen Verbindungen lassen sich wie das AraC selbst gegen maligne Erkrankungen der blutbildenden Zellen einsetzen, insbesondere gegen akute Leukämien und chronisch myeloische Leukämie im Blastenschub.

5

10

15

Die zytostatische Wirkung der amphiphilen AraC-Derivate läßt sich in sogenannten Immunoliposomen überraschenderweise zur gezielten Zerstörung von bestimmten Tumorzellen nutzen. Hierzu werden die amphiphilen AraC-Derivate zusammen mit weiteren Lipidkomponenten in Form von Liposomen in physiologischen Puffersystemen dispergiert. An funktionellen Gruppen der Liposomenmembran werden monoklonale Antikörper immobilisiert. Die so erhaltenen Immunoliposomen werden in vitro bevorzugt von den Tumorzellen aufgenommen, die das dem Antikörper entsprechende Antigen exprimieren. Die Folge dieses Zell-targetings ist die selektive Zerstörung der jeweiligen Zieltumorzelle in einem Gemisch verschiedener Zellen.

Die Wirkung der neuen Verbindungen läßt sich in folgender Versuchsanordnung zeigen:

20

DBA/2-Mäusen wurden L1210 Tumorzellen intravenös injiziert, wodurch eine Leukämie simuliert wurde. Am Tag 3 und 7 nach der Tumorzell-Injektion wurde den tumortragenden Tieren verschiedene Dosierungen der Testsubstanz oder Lösungsmittel verabreicht. Insgesamt ergab sich folgende Einteilung in die einzelnen Ver-

- 25 Insgesamt ergab sich folgende Einteilung in die einzelnen versuchsgruppen:
 - Kontrollgruppe (Lösungsmittel)
 - i.v. Applikation (2 Dosierungen)
- 30 i.p. Applikation (2 Dosierungen)
 - i.v. AraC als Referenz (2 Dosierungen)
 - i.p. AraC als Referenz (2 Dosierungen)

Als Parameter für den Therapieerfolg wird die mediane 35 überlebenszeit der einzelnen Versuchsgruppen (10 Tiere pro Gruppe) berechnet.

In diesen Versuchen zeigten die neuen Verbindungen eine bessere Wirkung als AraC.

Die neuen Verbindungen sollen in einer Dosierung von etwa 40 - 1000 mg pro Patient und Tag eingesetzt werden.

Beispiel 1

5

Darstellung von D, L-4-(1-Hexadecylamino)1- β -D-5'-O-(1, 2-di-O-pal-mitoyl-glycero-3-phospho)arabinofuranosylcytosin

a. Herstellung des Ausgangsmaterials

10

15

5 g (10,7 mmol) 4-(1-Hexadecylamino)-1- β -D-arabinofuranosyl-cytosin wurden zusammen mit 6,8 g (10,7 mmol) D,L-1,2-Di-0-palmitoyl-glycero-3-hydrogenphosphonat in 50 ml wasserfreiem Pyridin mit 6,6 ml (53,5 mmol) Pivalinsäurechlorid versetzt und unter Feuchtigkeitsausschluß 10 min bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde die Lösung im Vacuum zum Sirup konzentriert, der dann zweimal mit ca. 40 ml Toluol abrotiert wurde.

b. Herstellung des Endprodukts

20

25

Der gemäß a) erhaltene Rückstand wurde mit 200 ml einer 0,2 M Jodlösung (Tetrahydrofuran/Pyridin/Wasser, 90/5/5, V/V/V) versetzt und 40 min bei Raumtemperatur belassen. Nach der Oxidation-wurde der Reaktionsansatz mit einem Gemisch aus 500 ml Chloroform und 500 ml 2%iger wäßriger NaHSO $_3$ -Lösung ausgeschüttelt. Die organische Phase wurde über Na $_2$ SO $_4$ getrocknet und im Vacuum zum Sirup konzentriert.

Der Sirup wurde mit ca. 80 ml Chloroform aufgenommen und an einer Kieselgelsäule in Chloroform/Methanol-Gradienten fraktioniert.

Die Fraktionen des gewünschten Produkts, die mit Chloroform/Methanol (9/1, V/V) die Säule verließen, wurden vereinigt, zur Trockene konzentriert und anschließend aus Methanol kristallisiert. Hierbei wurden 3,7 g eines weißen Pulvers erhalten, das auf der Kieselgelplatte in System Chloroform/Methanol (7/3, V/V) einen Rr-Wert von 0,46 aufwies.

PCT/EP92/00712

Beispiel 2

Darstellung von D-4-(1-Hexadecylamino)-1- β -D-5'-0-(1,2-di-0-pal-mitoyl-glycero-3-phospho)arabinofuranosylcytosin

5

Das Beispiel 1 wurde wiederholt, jedoch mit D-1,2-Di-O-palmi-toyl-glycero-3-hydrogenphosphonat als Ausgangsmaterial. Man erhielt 4,4 g Produkt.

10 Beispiel 3

Darstellung von D, L-4-(Palmitoy1)-1- β -D-5'-0-(1, 2-di-0-palmitoy1-glycero-3-phospho) arabinofuranosylcytosin

15

a) Herstellung des Ausgangsmaterials

8 g (16 mmol) 4-(Palmitoyl)-1-β-D-arabinofuranosylcytosin wurden zusammen mit 16 g (21 mmol) 1,2 D,L-Di-O-palmitoyl-glycero-3-(2-chlorphenyl)phosphat in 50 ml wasserfreiem Pyridin mit 11 g (36 mmol) 2,4,6-Triisopropylbenzolsulfonsäurechlorid und 9 ml N-Methylimidazol versetzt und unter Feuchtigkeitsausschluß 1 h bei Raumtemperatur geschüttelt. Anschließend wurde der Ansatz im Vacuum zum Sirup konzentriert, der dann zweimal mit ca. 150 ml Toluol abrotiert wurde.

Der Rückstand wurde in 200 ml Chloroform aufgenommen und an einer Kieselgelsäule im Chloroform/Methanol-Gradienten fraktioniert. Die Fraktionen des gewünschten Produkts, die mit Chloroform/Methanol (95/5, V/V) die Säule verließen, wurden vereinigt, zur Trockne konzentriert und aus Methanol kristallisiert. Sie ergaben 9,5 g eines weißen Pulvers.

b. Herstellung des Endprodukts

35

40

30

Zur Abspaltung des 2-Chlorphenylrestes wurde das isolierte Kondensationsprodukt mit einem überschuß von 3 Äquivalenten Tetrabutylammoniumfluorid x $3\text{H}_2\text{O}$ bei Raumtemperatur ca. 6 h behandelt. Hierzu verwendete man eine 0,05 M Tetrabutylammoniumfluoridlösung in Tetrahydrofuran/Pyridin/Wasser (8/1/1, V/V/V).

Zur Reinigung wurde der Reaktionsansatz an einer Kieselgelsäule im Chloroform/Methanol-Gradienten fraktioniert. Die Fraktionen des gewünschten Produkts wurden konzentriert und aus Diethylether kristallisiert. Man erhielt 5 g eines weißen Pulvers, das auf der Kieselgelplatte im System Chloroform/Methanol (4/1, V/V) einen Rf-Wert von 0,20 aufwies.

Beispiel 4

Darstellung von D-4-(Palmitoyl)-1- β -D-5'-0-(1, 2-di-0-palmitoyl-glycero-3-phospho)arabinofuranosylcytosin

Das Beispiel 3 wurde wiederholt, jedoch mit D-1,2-Di-0-palmitoyl-glycero-3-(2-chlorphenyl)-phosphat als Ausgangsmaterial. Die Ausbeute betrug 5,9 g.

Beispiel 5

15

40

Darstellung von D, L-1- β -D-5'-O-(1-Oktadecyl-glycero-3-phospho)arabinofuranosylcytosin

a) Herstellung des Ausgangsmaterials

Durch Kondensation von D, L-1-0-Octadecyl-2-0-acetyl-glycero3-Hydrogenphosphonat (in Analogie zu Beispiel 1) oder von
D, L-1-0-Octadecyl-2-0-acetyl-glycero-3(2-chlorophenyl)phosphat
(in Analogie zu Beispiel 3) mit 4-(Benzoyl)-1-β-D-arabinofuranosylcytosin wurde zunächst D, L-4-(Benzoyl)-1-β-D-5'-0-(1-0-octadecyl-2-0-acetyl-glycero-3-phospho)arabinofuranosylcytosin
synthetisiert und anschließend an Kieselgel chromatographiert.

b) Herstellung des Endprodukts

Das gemäß a) erhaltene Kondensationsprodukt wurde mit einem überschuß methanolischen Ammoniak ca. 24 h bei Raumtemperatur verschlossen aufbewahrt. Dann wurde das Lösungsmittel im Vacuum abgezogen und der Rückstand an einer Kieselgelsäule im Chloroform/Methanol-Gradienten fraktioniert. Fraktionen, die das

gewünschte Produkt enthielten, wurden konzentriert. Der Rückstand, der aus Aceton/Wasser kristallisiert wurde, ergab ein weißes Pulver, das im System Chloroform/Methanol (1/1, V/V) einen RF-Wert von 0,19 aufwies.

5

In analoger Weise erhält man D-1- β -D-5'-O-(1-Oktadecyl-glycero-3-phospho)arabino-furanosylcytosin

Beispiel 6

10

Darstellung der Liposomenpräparate

Für die Herstellung der Liposomendispersion wurden pro ml Chloroform-Methanol (1/1, V/V); jeweils 100 mg Soja-Phosphatidylcholin, 10 mg Cholesterol, 1 mg α -Tocopherol, 7 mg 15 N2-Palmitoyl-N6-succinoyl-L-lysin und 12 mg D, L-4-(Palmitoyl)- $1-\beta-D-5'-O-(1,2-di-O-palmitoyl)-glycero-3-phospho)$ arabinofuranosylcytosin gelöst. 0,6 ml dieser Lipidstammlösung wurden in einem Reagenzglas durch Verblasen mit Luft in einen Lipidfilm überführt, der anschließend ca. 1 h bei 50°C im Vakuum getrocknet 20 wurde. Der Lipidfilm wurde mit 3 ml 10 mM PBS (0,9 % NaCl und 10 mm NaH₂PO₄, pH 7,3) versetzt und mit Hilfe einer Mikrospitze eines Desintegrators 30 min mit 40 Watt beschallt. Hierbei bildete sich eine opaleszente Liposomendispersion, die für die folgende Reaktion verwendet wurde. 25

Beispiel 7

Darstellung der Immunoliposomen

30

35

40

1,2 nmol eines Antikörpers wurden als Lyophilisat mit 50 μ l des Liposomenpräparats aus Beispiel 6 und 7 mg (27 μ mol) N(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethyl-carbodiimid X HCl (EDC) versetzt und durch Zugabe von 30 μ l PBS (pH 1) auf pH 4 eingestellt. Im einstündigen Abstand wurden noch zweimal jeweils 7 mg EDC zugegeben. Nach ca. 5 h Rühren bei Raumtemperatur wurde der Reaktionsansatz auf eine ULTROGEL ACA 22-Säule aufgetragen und mit PBS (pH 7,4) fraktioniert. Fraktionen deren Absorptionsverhältnisse mit den Werten des eingesetzten Liposomenpräparats übereinstimmen, wurden vereinigt und zum Zell-targeting verwendet.

Patentansprüche

1. Cytarabin-Derivate der Formel I

5 worin

10

15

- ein Wasserstoffatom, einen C_{14} - C_{24} -Alkylrest, der gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein kann, einen aliphatischen C_{2} - C_{24} -Acylrest, der gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein kann, oder den Acylrest der Benzoesäure oder Anissäure und
- R2, R3, die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, C_1 - C_{24} -Alkylreste, die gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein können, aliphatische C_2 - C_{24} -Acylreste die gegebenenfalls 1 bis 2 Doppelbindungen enthalten und verzweigt sein können,
- bedeuten, wobei jedoch höchstens 2 der Reste R^1 bis R^3 Wasserstoffatome sein können und $R^1 \neq H$ ist, wenn R^2 und R^3 Acylreste bedeuten.
 - Verfahren zur Herstellung der Cytarabin-Derivate der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) aus Verbindungen der Formel II

worin R¹, R² und R³ die angegebene Bedeutung haben und R⁴ einen 2- oder 4-Chlorphenylrest darstellt, den chlorierten Phenylrest R⁴ abspaltet oder

5 / b) eine Verbindung der Formel III

worin R^1 , R^2 und R^3 die angegebene Bedeutung haben, oxidiert.

10 3. Cytarabin-Derivate der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Verwendung bei der Bekämpfung von Krankheiten.

15

20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 92/00712

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER			
Int.Cl.5	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	·
	DS SEARCHED		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)	
Int.Cl.			
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in th	ne fields searched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)
		•	-
}			
c. Docu	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	DE, Al, 3 543 346 (BORYUNG PHAI 12 June 1986, see abstract; cla		1–3
P,A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 116, 1 2 March 1992, (Columbus, Ohio, U		1-3
	"Synthesis of lipophilic phosphof of 5-fluorouridine and arabino	nate triester derivatives ocytidine as anticancer	
	prodrugs", see page 866, ref. Tetrahedron Lett. 1991, 32(45)		
P,A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 116, 1 30 March 1992 (30.03.92), (Colu	1–3	
	CH. Mc GUIGAN et al. "Trans-esterification reaction yield novel masked phosphate derivatives of the anti-		
	cancer agent araC", see page 95 Bioorg.Med.Chem. Lett. 1991, 10		
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 96, No (Columbus, Ohio, USA), A. ROSOV		1-3
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
1 -	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the interdate and not in conflict with the application the principle or theory underlying the	cation but cited to understand
to be of "E" earlier d	particular relevance ocument but published on or after the international filing date nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	claimed invention cannot be lered to involve an inventive
cited to special r	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	claimed invention cannot be step when the document is
means "P" documen	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other of published prior to the international filing date but later than ity date claimed	combined with one or more other such a being obvious to a person skilled in the	documents, such combination e art
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report			
	1992 (20.05.92)	30 June 1992 (30.06.92)	·.
Name and mailing address of the ISA/ Authorized		Authorized officer	
European Patent Office			
Facsimile No. Telephone No.			
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)			

	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SH	
ategory *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the resevent bessages	Relevant to Claim No
	5'-alkyl phosphate esters of l-Beta-D-ara- binofuranosylcytosine and its N4-acyl and 2,2'-anhydro-3'- -0-acyl derivatives as potential prodrugs", see page 19, ref. No: 45 867m, J.Med. Chem. 1982,	
	25(2), 171-8.	Ī
		;
	•	:
		-
\$		
	·	!
		<u>.</u> :
İ		
	•	
•		:
:		i
}		
:		
į	•	; }
į		1
	•	; !
		• •
•		
ļ		•
		•
		* • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
	·	
		Ţ

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 92/00712

1. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) b			
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC			
Int.CI 5 C 07 H 19/207, C 07 H 19/19, A 61 K 31/70			
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE	indectorift at 17		
Recherchierter Mi	indestprutstott [*] Klassifikationssymbole		
Klassifikationssystem	Massifikationssymbole		
Int.CI.5 C 07 H, A 61 K			
Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff ge unter die recherchierte	ehörende Veröffentlichungen, soweit diese n Sachgebiete fallen ⁸		
IILEINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN9			
Art* Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13	
X DE, A1, 3 543 346 (BORYUNG PHARMACEUT:		1-3	
LTD.) 12 Juni 1986	•		
(12.06.86),		- Y -	
siehe Zusammenfassu	ng;	·	
Ansprüche.			
P,A CHEMICAL ABSTRACTS, Band	d 116,	1-3	
Nr. 9, erschienen	3 921 "		
02. März 1992 (02.0 (Columbus, Ohio, US.			
CH. LE BEC et al. "			
of lipophilic phosp			
triester derivative			
5-fluorouridine and			
arabinocytidine as			
4			
prodrugs", siehe Seite 866, Re	ferat Nr.		
84 088j, Tetrahedro			
04 UOCJ, TELLAMEULU			
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatun ist und mit der Anmeldung nicht kolli Verständnis des der Erfindung zugn	n veröffentlicht worden idiert, sondern nur zum undeliegenden Prinzips	
	oder der ihr zugrundeliegenden Theori		
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als neu oder a keit beruhend betrachtet werden	uf erfinderischer Tätig-	
anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als auf erfir	iderischer Tätigkeit be-	
"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffen gorie in Verbindung gebracht wird un	· Veröffentlichung mit tlichungen dieser Kate-	
"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda- tum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- licht worden ist	einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	en Patentfamilie ist	
IV. BESCHEINIGUNG			
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reche	rchenberichts	
20 Mai 1992	3 0, 06, 92		
Internationale Recherchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bediens		
Europäisches Patentamt	Daniel	le van der Haas	

	2—	
.EINSCHI	LÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
t •	Kennzeichnung der Verotteilitättig, 2000	
	1991, 32(45),6553-6.	
A,A	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 116,	1-3
, 🙃	Nr. 13. erschienen	· •
	30. März 1992 (30.03.92)	1
	(Columbus, Ohio, USA), CH. Mc GUIGAN et al. "Trans-	
	-esterification reaction	
	vield novel masked phosphate	
	derivatives of the anticancer	
	agent araC" siehe Seite 951, Referat-Nr.	
	129 484d, Bioorg. Med. Chem.	
-	Lett. 1991, 1(11), 607-10.	
		1-3
	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 96, Nr. 7, 15 Februar 1982	
	(15 02.82) (Columbus, Ohio,	:
	tical a ROSOWSKY et al.	; i
	"Lipophilic 5'-alkyl phos- phate esters of 1-Beta-D-ara-	
	hinofuranosvicytosine and its	!
	NA-acvl and 2,2'-anhydro-3'-	
	-0-acyl derivatives as	
	potential prodrugs", siehe Seite 19, Referat-Nr.	-
	45 867m, J.Med. Chem. 1982,	
	25(2), 171-8.	
		·

ANHANG

ANNEX

JUNEXE

zuw internationalen Recherchenbericht über die internationale Patentanmeldung Ar.

to the International Search Report to the International Patent Application No.

au rapport de recherche international relatif à la demande de brevet international no

PCT/EP 92/00712 SAE 57890

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht cited in the above-mentioned interangeführten Patentdokumente angegeben. Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents membres de la famille de prevets national search report. The Office is in no way liable for these particulars which are given merely for the purpose of information.

La présente annexe indique les relatifs aux documents de brevets cités dans le rapport de recherche international visée ci-dessus. Les reseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsibilité de l'Office.

In Recherchenbericht angeführtes Patentdokument Patent document cited in search report Document de brevet cité dans le rapport de recherche	Datum der Veröffentlichung Publication date Date de publication	Mitglied(er) der Patentfamilie Patent family member(s) Member(s) de la famille de brevets	Datum der Veröffentlichung Publication date Date de publication	
DE A1 3543346	12-06-86	KR B1	23-08-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88-	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.